Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER PUBLICATION DATE

2002124297 26-04-02

EUROPEAN PATENT OFFICE

APPLICATION DATE

13-10-00

APPLICATION NUMBER

: 2000313549

APPLICANT: UBF IND LTD:

INVENTOR: MATSUMORI YASUO:

INT.CL.

: H01M 10/40

T(T) F : NONAQUEOUS ELECTROLYTIC

SOLUTION AND LITHIUM SECONDARY

BATTERY USING IT

ABSTRACT : PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a lithium secondary battery having excellent battery characteristics such as a cycle characteristic, electric capacity and a shelf life characteristic of the battery and having good wettability.

> SOLUTION: This lithium secondary battery is characterized in that in an electrolytic solution prepared by dissolving an electrolyte in a nonaqueous solvent, at least one kind out of alkyne derivatives expressed by following general formula (I) is contained in the electrolytic solution. In the formula, R1, R2 and R3 are each independently a 1-12C alkyl group, a 3-6C cycloalkyl group, a 6-12C aryl group, a 7-12C aralkyl group or a hydrogen atom. R2 and R3 may form 3-6C cycloalkyle group by being mutually bonded. Here, (n) is an integer of 1 or 2. In the formula, X is a sulfoxide group, a sulfo group or an oxalyl group, Y is a 1-12C alkyl group, alkenyl group or alkynyl group, a 3-6C cycloalkyl group, a 6-12C arvi group or a 7-12C aralkyl group.

COPYRIGHT: (C)2002, JPO

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-124297 (P2002-124297A)

(43)公開日 平成14年4月26日(2002, 4, 26)

(51) Int.Cl.⁷ H 0 1 M 10/40 織別記号

F I H O 1 M 10/40 テーマコード(参考) A 5 H 0 2 9

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 9 頁)

(21) 出職番号

特顧2000-313549(P2000-313549)

(22)出顧日

平成12年10月13日(2000.10.13)

(71)出願人 000000206

宇部興産株式会社

山口県宇部市大字小串1978番地の96

(72)発明者 浜本 俊一

山口県宇部市大字小串1978番地の10 宇部

興産株式会社宇部ケミカル工場内

(72)発明者 安部 浩司

山口県宇部市大字小串1978番地の10 宇部 駅産株式会社宇部ケミカル丁場内

(72)発明者 湯口 基

山口県宇部市大字小串1978番地の10 宇部

興産株式会社宇部ケミカル工場内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 非水電解液およびそれを用いたリチウム二次電池

(57)【要約】

【課題】 電池のサイクル特性、電気容量、保存特性などの電池特性に優れ、かつ濡れ性が良好なリチウム二次電池を提供するものである。

【解決手段】 非水溶媒に電解質が溶解されている電 解液において、該電解液中に下記一般式(1)、 【化1】

$$R^{1}-C=C-\begin{pmatrix} R^{2} \\ C- \end{pmatrix}_{n}O-X-O-Y \qquad (I)$$

(式中、R¹. R²およびR²は、それぞれ独立して炭素 数1~12のアルキル基、炭素数3~6のシクロアルキ ル基、炭素数6~12のアリール基、炭素数7~12の アラルキル基。または水素原子を示す。また、R²とR³ は、互いに結合して炭素数3~6のシクロアルキル基を 形成していても良い。ただし、nは1または2の整数を 示す。式中、Xはスルホキンド基、スルホン基、オギザ リル基を示し、Yは、炭素数1~12のアルキル基、ア トケニル基、アルキニル基、炭素数3~6のシクロアル キル基、炭素数6~12のアリール基または炭素数7~ 12のアラルキル基を示す。)で表されるアルキン誘導 体のうち少なくとも1種が含すされていることを特徴と するリチウム二次電池用電解液に関する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 非水溶媒に電解質が溶解されている電解 液において、該電解液中に下記一般式(I)、 【化1】

$$R^{1} - C = C - \left(\frac{C}{C} - \frac{1}{h}, 0 - X - O - Y\right) \qquad (I)$$

$$X : - \frac{0}{h} - \frac{0}{h}$$

(式中、R¹、R²およびR²は、それぞれ独立して炭素 数1~12のアルキル差、炭素数3~6のシノロアルキ ル差、炭素数6~12のアリル基、炭素数7~12の アラルキル基、または木素原子を示す。また、R²とR² は、互いに結合して炭素数3~6のシクロアルキル基を 形成していても良い。ただし、nは1または2の整数を 示す。式中、Xはスルホキシド基、スルホン藻、オギザ リル基を示し、Yは、炭素数1~12のアルギル基、ア ルナニル基、アルキニル素、炭素数3~6のシクロアル キル基、炭素数6~12のアリール基または炭素数7~ 12のアラルキル基を示す。)で表されるアルキン洗練 体のうち少々くとも1種か合有されていることを特徴と するリチウムこな電料用電解液。

【請求項2】 正極、負極および非水溶媒に電解質が溶 解されている電解液からなるリチウム二次電池におい て、該電解液中に下記一般式(I)、 【化2】

(式中、R1、R:およびR*は、それぞれ独立して炭素 数1~12のアルキル基、炭素数3~6のシンロアルキ ル基、炭素数6~12のアリール基、炭素数7~12の アラルキル基。または水素原でを示す。また、R*2R* は、互いに結合して炭素数3~6のシクロアルキル基を 形成していても良い。ただし、nは1または2の整数を 示す。式中、Xはスルホキシド基、スルホン基、オギザ リル基を示し、Yは、炭素数1~12のアルキル基、ア ルケニル基、アルキニル基、炭素数3~6のシクロアル キル基。炭素数6~12のアリール基または炭素数7~12のアウルキル基、ア ルナニルスをプロアル・シ湾極 フのアラルキル基を示す。ファカキルをごり 体のうち少なくとも1種が含有されていることを特徴と するリチウム二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電池のサイクル特性や電気容量、保存特性などの電池特性にも優れたリチウム一次電池を提供することができる新規なリチウム二次電池を開電解液、およびそれを用いたリチウム二次電池に関する。

[0002]

【従来の技術】 近年、リチウム二次電池は小型電子機器 などの駆動用電源として広く使用されている。リチウム 二次電池は、主に正極、非小電解液および負種から構成 されており、特に、LiCoO2などのリチウム複合酸 化物を正確とし、炭素材料又はリチウム金属を負極とし レリチウム二次電池が軽減止用されている。そして、 そのリチウム二次電池用電解液の非水溶媒としては、エ チレンカーボネート(EC)、プロピレンカーボネート (PC)、ジメチルカーボネート(DMC)、ジエチル カーボネート(DEC)、メチルエチルカーボネート (MEC) などのカーボネート類が好適に使用されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、電池の サイクル特性および電気容量などの電池特性について、 さらに優れた特性を有する二次電池が求められている。 正極活物質として、例えば、LiCoO2、LiMn2O 4. LiNiO。などを用いたリチウム二次電池は、充電 時に非水電解液中の溶媒が局部的に一部酸化分解し、該 分解物が電池の望ましい電気化学的反応を阻害するため に電池性能の低下を生じる。これは、正極材料と非水電 解液との界面における溶媒の電気化学的酸化に起因する ものと思われる。また、負極活物質として例えば天然黒 鉛や人造黒鉛などの高結晶化した炭素材料を用いたリチ ウム二次電池は、炭素負極材料の剥離が観察され、現象 の程度によって容量が不可逆となることがある。この剥 離は、電解液中の溶媒が充電時に分解することにより起 こるものであり、炭素負極材料と電解液との界面におけ る溶媒の電気化学的還元に起因するものである。中で も、融点が低くて誘電率の高いPCを用いた電解液は低 温においても高い電気伝導を有するが、黒鉛負種を用い る場合にはPCの分解が起こって、リチウム二次電池用 には使用できないという問題点があった。また、ECも 充放電を繰り返す間に一部分解が起こり、電池性能の低 下が起こる。このため、電池のサイクル特性および電気 容量などの電池特性は必ずしも満足なものではないのが 現状である。

【0004】本発明は、前記のようなリチウム二次電池 用電解液に関する課題を解決し、電池のサイクル特性に 優れ、さらに電気容量や充電状態での保存特性などの電 池特性にも優れたリチウム二次電池を構成することができるリチウム二次電池用の電解液、およびそれを用いたリチウム二次電池を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、非水溶媒に電 解質が溶解されている電解液において、該電解液中に下 記一般式(1).

[0006]

14831

$$R^{1} - C = C - \left(\frac{C}{C}\right)_{h} O - X - O - Y \qquad (I)$$

【0007】(式中、R1、R2およびR3は、それぞれ 独立して景素数1~12のアルキル基、炭素数3~6の シクロアルキル基、炭素数6~12のアリール基、炭素 数7~12のアラルキル基。または水素原子を示す。ま た、R¹とR⁸は、互いに結合して炭素数3~6のシクロ アルキル基を形成していても良い。ただし、nは1また は2の整数を示す。式中 Xはスルホキシド基、スルホ ン基、オギザリル基を示し、Yは、炭素数1~12のア ルキル基、アルケニル基、アルキニル基、炭素数3~6 のシクロアルキル基、炭素数6~12のアリール基また は炭素数7~12のアラルキル基を示す。)で表される アルキン誘導体のうち少なくとも1種が含有されている ことを特徴とするリチウム二次電池用電解液に関する。 【0008】また、本発明は、正極、負極および非水溶 媒に電解質が溶解されている電解液からなるリチウムニ 次電池において、該電解液中に下記一般式(1).

[0009]

X: — \$— — \$— — C—C—

【0010】(式中、R!、R*およびR*は、それぞれ 独立して炭素数1~12のアルキル基、炭素数3~6の シクロアルキル基、炭素数6~12のアリール基、炭素 数7~12のアラルキル基。または木素原子を示す。ま た、R*とR*は、互いに結合して炭素数3~6のシクロ アルキル基を形成していても良い。ただし、 nは1また は2の整数を示す。式中、 Xはスルホキシド基、 スルボ ン基、オギザリル基を示し、 Yは、 炭素数 1~12のア ルキル基、アルケニル基、炭素数3~6 のシクロアルキル基、炭素数6~12のアリール基また は炭素数7~12のアラルキル基を示す。)で表される アルキン誘導体のうち少なくとも1種が含有されている ことを特徴とするリチウム二次常池に関する。

【0011】電解液中に含有される前記アルキン誘導体は、充電時に炭素負換表面で、電解液中の有機溶媒より たに還元分解して、該分解物の一部は、天然黒鉛や人造 黒鉛などの高結晶化した活性な炭素負極表面に不勝態度 膜を形成することにより、電解液中の有機溶媒の還元分 解を未然に防ぐと推定される。さらに、該分解物の一部 は、正極材料表面の電位が過度に高くなった敵少な過電 圧部分において、電解液中の有機溶媒より先に酸化分解 して、電解液中の有機溶媒、り先に酸化分解 して、電解液中の有機溶媒、り先に酸化分解 と、電解液中の有機溶媒、り発に酸化分解 と、電解液中の有機溶媒、の酸化分解を未然に防ぐと推 定される。これにより、電池の正常な反応を損なうこと なく電解液の分解を抑制する効果を有するものと考えら れる。

[0012]

【発明の実施の形態】非水溶媒に電解質が溶解されてい る電解液に含有される前記一般式(I)で表されるアル キン誘導体において、R1、R2およびR3は、それぞれ 独立してメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基。 ペンチル基、ヘキシル基のような炭素数1~12のアル キル基が好ましい。アルキル基はイソプロビル基、イソ ブチル基のような分枝アルキル基でもよい。また、シク ロプロビル基、シクロヘキシル基のような炭素数3~6 のシクロアルキル基でもよい。また、フェニル基、ロー トリル基のような炭素数6~12のアリール基、または ベンジル基。フェネチル基のような炭素数7~12のア ラルキル基を含有するものでもよい。また、R2とR 3は、互いに結合して2~5個のエチレン鎖で結合した シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル 基、シクロヘキシル基のような炭素数3~6のシクロア ルキル基を形成していても良い。ただし、nは1または 2の整数を示す。

【0013】また、前記一般式(1)で表されるアルキン誘導体におけるXはスルホキシド基、スルホン基、オギザリル基が好ましい。また、Yは、メチル基、エチル基、プロビル基、プチル基、ベンチル基、ヘキシル基のような栄養的「12のアルキル基が好ましい。プル・シル基のような決策でしまい。また、シクロフロビル港、シクロへよいまた、シクロスロアルキル基でもよい。また、フェニル基、アートリル基のような栄養数6~12のアリール基、またはベンジル基、フェネチル基のような栄養数7~12のアフルキル基を看するもののような栄養数7~12のアフルキル基を有するもののような栄養数7~12のアフルキル基を看するもののような栄養数7~12のアラルキル基を看すするもののような栄養数7~12のアラルキル基を看するもののような栄養数7~12のアラルキル基を看すするもののような栄養数7~12のアラルキル基を看するもののような栄養数7~12のアラルキル基を看するもの

基、ブチル基、ペンチル基、ペキシル基のような炭素数 1~12のアルキル基、ビニル基、アリル基のような炭 素数2~12のアルケニル基、2 - プロビニル基や3 -ブチニル基、1 - メチルー2 - プロビニル基かような炭 素数3~12のアルキニル基であっても良い。また、Y は、一般式(1)においてXを中心として対称化合物と なるようなR¹、R²を有するアルキニル基であっ ても良い。

【0014】前記一般式(I)で表されるアルキン誘導 体の具体例として、例えば、Xがスルホキシド基の場 合、 \mathcal{V} (2-プロピニル) サルファイト $[R^1=R^2=R]$ 3 = 水素原子、Y=2-プロピニル基、n=1]、ジ (1-メチル-2-プロピニル) サルファイト (R!= 水素原子、R2=メチル基、R3=水素原子、Y=1-メ チルー2ープロピニル基 n=1] ジ(2-プチニル) サルファイト [R1=メチル基、R2=R3=水素原 子、Y=2-ブチニル基、n=11、ジ(3-ブチニ ル) サルファイト [R1=R2=R3=水素原子、Y=3 -ブチニル基、<math>n=2]、 \dot{y} (2-ペンチニル) サルフ rイト [R1=エチル基 R2=R3=水素原子、Y=2 ーペンチニル基。n=1 〕 ジ (1-メチルー2ープチ ニル) サルファイト [R1=R2=メチル基、R3=水素 原子、Y=1-メチル-2-ブチニル基、<math>n=1)、ジ (1.1-ジメチルー2ープロピニル)サルファイト 「R1=水素原子、R2=R3=メチル基、Y=1、1-ジメチルー2-プロピニル基、n=1]、ジ(1,1-ジエチル-2-プロピニル) サルファイト [R1=水素 原子、R2=R3=エチル基、Y=1,1-ジエチル-2 ープロピニル基、n=11、ジ(1-エチル-1-メチ ルー2-プロビニル) サルファイト [R1=水素原子、 R2=エチル基、R3=メチル基、Y=1-エチル-1-メチル-2-プロピニル基、n=1]、ジ(1-イソブ チルー1-メチルー2-プロピニル) サルファイト (R 1=水素原子、R2=イソブチル基、R3=メチル基、Y =1-イソブチル-1-メチル-プロピニル基、n= 1]、ジ(1,1-ジメチル-2-ブチニル)サルファ イト $[R^1=R^2=R^3=メチル基、Y=1, 1-ジメチ$ ルー2-ブチニル基、n=1]、ジ(1-エチニルシクロヘキシル) サルファイト「R1=水素原子、R2とR3 が結合=ペンタメチレン基、Y=1-エチニルシクロへ キシル基、n=1)、ジ(1-メチル-1-フェニル-2-プロビニル) サルファイト $\{R^1=$ 水素原子、 $R^2=$ フェニル基、R3=メチル基、Y=1-メチル-1-フ ェニルー2ープロピニル基。n=1)、5(1, 1-5)フェニルー2ープロピニル) サルファイト [R1=水素 原子、R2=R3=フェニル基、Y=1, 1-ジフェニル -2-プロピニル基、n=1)、メチル 2-プロピニ ル基. n=1). メチル 1-メチル-2-プロピニル サルファイト (R1=水素原子、R2=メチル基、R3=

水素原子、Y=メチル基、n=1〕、エチル 2-プロ ビニルサルファイト [R!=R!=R*=水素原子、ア エチル基、n=1〕、フェニル 2-プロビニルサルフ ァイト [R!=R!=R*=水素原子、Y=フェニル基 n=1〕、シクロヘキシル2-プロビニルサルファイト [R!=R*=R*=水素原子、Y=シクロヘキシル基、 n=1〕などが挙げられる。ただし、本発明はこれらの 化合物に何ら限定されるものではない。

【0015】前記一般式(I)で表されるアルキン誘導 体の具体例として、例えば、Xがスルホン基の場合、ジ (2-プロピニル) サルフェート (R¹=R²=R²=水表原子、Y=2-プロピニル基、n=1)、ジ(1-メ チルー2-プロピニル) サルフェート (R1=水素原 子、R2=メチル基、R3=水素原子、Y=1-メチルー 2-プロビニル基。n=1]. ジ(2-ブチニル)サル フェート [R1=メチル基、R2=R3=水素原子、Y= 2-ブチニル基 n=1] . ジ(3-ブチニル) サルフェート (R1=R2=R3=水素原子、Y=3-ブチニル 基、n=2]、ジ(2-ベンチニル) サルフェート [R1=エチル基 R2=R3=水業原子、Y=2-ペンチニ ル基、n=1]、ジ(1-メチル-2-ブチニル)サル フェート [R1 = R2 = メチル基、R2 = 水素原子、Y = 1-メチルー2-ブチニル基、n=1]、ジ(1,1-ジメチル-2-プロピニル) サルフェート [R1=水素 原子、R2=R3=メチル基、Y=1、1-ジメチル-2 -プロピニル基。n=1 〕、ジ (1, 1-ジエチル-2 一プロピニル)サルフェート(R¹=水素原子、R²=R 3=エチル基、Y=1,1-ジエチル-2-プロピニル 基、n=1)、ジ(1-エチル-1-メチル-2-プロ ピニル) サルフェート (R1=水素原子、R2=エチル 基 R3=メチル基 Y=1-エチル-1-メチル-2 メチルー2-プロピニル) サルフェート [R1=水素原 子 R2=イソプチル基、R3=メチル基、Y=1-イソ ブチルー1-メチルー2-プロピニル基、n=1〕、ジ (1, 1-ジメチルー2-ブチニル)サルフェート(R 1=R2=R3=メチル基 Y=1、1-ジメチル-2-ブチニル基、 n=1]、ジ(1-エチニルシクロヘキシ ル) サルフェート [R1=水素原子、R2とR3が結合= ペンタメチレン基、Y=1-エチニルシクロヘキシル 基、n=1]、ジ(1-メチル-1-フェニル-2-プ ロビニル) サルフェート [R1=水素原子、R2=フェニ ル基、R3=メチル基、Y=1-メチル-1-フェニル -2-プロピニル基、n=1]、ジ(1, 1-ジフェニ ルー2-プロピニル) サルフェート [R^1 =水素原子、 R2=R3=フェニル基、Y=1、1-ジフェニル-2-プロビニル基 n=11. メチル 2ープロピニルサル フェート $\{R^1 = R^2 = R^3 = 水素原子、Y = メチル基.$ n=1]、メチル 1-メチル-2-プロピニルサルフ ェート [R1 = 水素原子、R2 = メチル基、R2 = 水素原

子、 $Y = X + \lambda + \bar{x}$ 、n = 1)、 $X + \lambda + 2 - Y \cap U \in \mathcal{N}$ サルフェート ($R^1 = R^2 = R^3 = x * \bar{x} * \bar{x} * \bar{y} * \bar{$

【0016】前記一般式(I)で表されるアルキン誘導 体の具体例として、例えば、Xがオギザリル基の場合、 \dot{v} (2-プロピニル) オギザレート $(R^1 = R^2 = R^3 =$ 水素原子、Y=2-プロピニル基、n=1]、ジ(1-メチル ~ 2 -プロビニル)オギザレート [R1=水素原 子、R2=メチル基、R3=水素原子、Y=1-メチルー 2-プロピニル基、n=1)、ジ(2-ブチニル)オギ ザレート [R1=メチル基、R2=R8=水素原子、Y= 2-ブチニル基、<math>n=1]、5(3-ブチニル)オギザレート $[R^1=R^2=R^3=水素原子, Y=3-ブチニル]$ 基、n=2)、ジ(2-ペンチニル)オギザレート [R 1=エチル基、R2=R3=水素原子、Y=2-ペンチニ ル基、n=1)、ジ(1-メチル-2-ブチニル) オギザレート [R1=R2=メチル基、R3=水素原子、Y= 1-メチル-2-ブチニル基、n=1)、ジ(1, 1-ジメチルー2-プロピニル)オギザレート「R1=水素 原子、 $R^2 = R^3 = メチル基、Y=1、1-ジメチル-2$ -プロピニル基、n=1) ジ(1,1-ジエチル-2 -プロピニル)オギザレート $\{R^1 = x$ 表原子 $\}$ R $^2 = R$ 3=エチル基、Y=1、1-ジエチル-2-プロピニル 基、n=1]、ジ(1-エチル-1-メチル-2-プロピニル) オギザレート [R1=水素原子 R2=エチル 基、R3=メチル基、Y=1-エチル-1-メチル-2 -プロピニル基、n=1) ジ(1-イソブチル-1-メチルー2~プロピニル)オギザレート [R1=水素原 子、R2=イソプチル基、R3=メチル基、Y=1-イソ ブチルー1-メチルー2-プロピニル基、n=1)、ジ (1, 1-ジメチルー2-ブチニル)オギザレート (R 1=R2=R3=メチル基、Y=1,1-ジメチル-2-ブチニル基、n=1]、ジ(1-エチニルシクロヘキシ ル)オギザレート [R1=水素原子、R2とR3が結合= ペンタメチレン基、Y=1-エチニルシクロヘキシル 基、n=13、ジ(1-メチル-1-フェニル-2-プ ロビニル)オギザレート (R1=水素原子、R2=フェニ ル基、R^S=メチル基、Y=1-メチル-1-フェニル -2-プロビニル基、n=1]、ジ(1,1-ジフェニ ルー2ープロピニル)オギザレート $\{R^1 = x$ 素原子。 $R^3 = R^3 = フェニル基、Y = 1, 1 - ジフェニルー2 -$ プロピニル基、n=1)、メチル 2-プロピニルオギ ザレート [R1=R2=R8=水素原子、Y=メチル基、 n=1)、メチル 1-メチル-2-プロビニルオギザ レート [R1=水素原子、R2=メチル基、R3=水素原

子、Y=メチル基、n=1)、エチル 2ープロピニル オギザレート $[R^1=R^2=R^3=x**源原子、Y=エチル$ 基、<math>n=1)、フェニル・2ープロピニルオギザレート $[R^1=R^2=x**x**源屋, Y=フェニル基、<math>n=1$)、シクロペキシル2ープロピニルオギザレート [R $1=R^2=R^3=*x**源屋, Y=シクロペキシル基、<math>n=1$)などが寄げられる。ただし、本発明はこれらの化合物に何ら限定されるものではない。

【0017】前記アルキン誘導体において、前記一根式 (1)で表されるアルキン誘導体の含有量は、過度に多 いと、電解液の電導度などが変わり電池性能が低下する ことがあり、また、過度に少ないと、十分な皮膜が形成 されず、期待した電池特性が得られないので、電解液の 重量に対して0.01~20重量%、特に0.1~10 電影の範囲が好ましい。

【0018】本発明で使用される非水溶媒としては、例 えば、エチレンカーボネート(EC)、プロピレンカー ボネート(PC)、ブチレンカーボネート(BC)、ビ ニレンカーボネート(VC)などの環状カーボネート類 や、ァーブチロラクトンなどのラクトン類、ジメチルカ ーボネート(DMC)、メチルエチルカーボネート(M EC)、ジエチルカーボネート(DEC)などの鏑状カー ーボネート類、テトラヒドロフラン、2-メチルテトラ ヒドロフラン、1、4-ジオキサン、1、2-ジメトキト キンエタン、1、2-ジェトキシエタン、1、2-ジメトオト キンエタン、1、2-ジェトキシエタン、1、2・ジャンキ トリル程、プロピオン解メチル、ピバリン酸メチル、ピ ボリン酸オクチルなどのエステル類、ジメチルホルムア ミドなどのアミド類が挙げられる。

【0019】これらの非水溶螺は、1種類で使用してもよく。また2種類以上を組み合わせで使用してもよい。 非水溶媒の加み合わせは特に限定されないが、例えば、 環状カーボネート類と顕状カーボネート類との組み合わせ、 環状カーボネート類3種類と剪状カーボネート類との組み合わせ、 現本カーボネート類3種類と剪状カーボネート類との組み合わせ、 最大力・ボネート類3種類2剪状カーボネート類との組み合わせ、 なみ合わせなど種々の組み合わせが挙げられる。

【0020】本発明で使用される電解質としては、例えば、LiPF $_{6}$ 、LiBF $_{4}$ 、LiO $_{9}$ 、LiN (SO $_{2}$ CF $_{5}$) $_{2}$ 、LiN (SO $_{2}$ CF $_{5}$) $_{2}$ 、LiPF $_{3}$ (C $_{2}$ F $_{6}$) $_{3}$ 、LiPF $_{4}$ (CF $_{3}$) $_{2}$ 、LiPF $_{5}$ (C $_{2}$ F $_{5}$) $_{3}$ 、LiPF $_{5}$ (iso-C $_{5}$ F $_{7}$) $_{3}$ 、LiPF $_{5}$ (iso-C $_{5}$ F $_{7}$) $_{3}$ 、LiPF $_{5}$ (iso-C $_{5}$ F $_{7}$) $_{3}$ たんの電解質は、1種類で使用してもよく、2種類に組み合わせて使用してもよい、これら電解質は、前記の非木溶解に通常の、1、 $_{5}$ 3M、好ましくは0.5~1、5Mの濃度で溶解されて使用もなしまり

【0021】本発明の非水電解液は、例えば、前記の非水溶媒を混合し、これに前記の電解質を溶解し、前記式 (1)で表されるアルキン誘導体のうち少なくとも1種 を溶解することにより得られる。 【0022】本発明の非水電解液は、二次電池の構成部材、特にリチウム二次電池の構成部材として好適に使用される。二次電池を構成する非水電解液以外の構成部材としていては特に限定されず、従来使用されている種々の構成部材を使用できる。

【0023】例えば、正極活物質としてはコバルト、マ ンガン、ニッケル、クロム、鉄およびバナジウムからな る群から選ばれる少なくとも 1 種類の金属とリチウムと の複合金属酸化物が使用される。このような複合金属酸 化物としては、例えば、LiCoO。 LiMnoOa、 $LiNiO_{2}$, $LiCo_{1-x}Ni_{x}O_{2}$ (0. 01<x< 1)などが挙げられる。また、LiCoO2とLiMn2 O4, LiCoO, ELiNiO, LiMn, O4 ELi NiO2のように適当に混ぜ合わせて使用しても良い。 【0024】正極は、前記の正極活物質をアセチレンブ ラック、カーボンブラックなどの導電剤、ポリテトラフ ルオロエチレン(PTFE)、ポリフッ化ビニリデン (PVDF)、スチレンとブタジエンの共重合体(SB R)、アクリロニトリルとブタジエンの共重合体(NB R)、カルボキシメチルセルロース(CMC)などの結 着剤および溶剤と混練して正極合剤とした後、この正極 材料を集電体としてのアルミニウム箔やステンレス製の ラス板に塗布して、乾燥、加圧成型後、50℃~250 ℃程度の温度で2時間程度真空下で加熱処理することに より作製される。

【0025】負極活物質としては、リチウム金属やリチウム合金、またはリチウムを吸破・放出可能な使素材料(熱分解映楽期、コークス類、グラファイト類(人造果 総、天然県地など)、有機高み下化合物燃炉体、炭素繊維)、または複合スズ酸化物などの物質が使用される。物に、格子面(002)の面間間(付₀₀₂)が0.33

5~0.340nm(ナノメータ)である黒鉛型結晶構造を有する炭素材料を使用することが好ましい。なお、炭素材料のような粉末材料はエチレンプロピレンジエンターボリマー(EPDM)、ボリテトラフルゼロエチレ、(PTFE)、ボリフッ化ビニリデン(PPFE)、スチレンとブラジエンの共重合体(SBR)、アクリロニトリルとブラジエンの共重合体(SBR)、カルボキシメチルセルロース(CMC)などの結着剤と混練して自極合剤として使用される。

【0026】リチウム二次電池の構造は特に限定される ものではなく、単層又は核層の正極、負極、セパレータ を有するコイン型電池やポリマー電池、さらに、ロール 状の正極、負極およびロール状のセパレータを有する円 筒型電池や角型電池とが一向として挙げられる。な お、セパレータとしては公知のポリオレフィンの散多孔 服、緩和、不整布などが使用される。

100271

【実施例】次に、実施例および比較例を挙げて、本発明 を具体的に説明する。

実施例1

【電解液の調製】PC/DMC (容量比) = 3/7の非 水溶媒を調製し、これにLiPF。を1Mの濃度になる ように溶解して電解液を調製した後、さらにアルキン誘 導体としてジ(2-プロビニル)サルファイト (一般式 (I)中、R¹=R²=R³=水素原子、X=スルポキシ ド茎、Y=2-プロビニル港、n=1)を電解液に対し で0、5 電影となるように加えた。

【0028】〔リチウム二次電池の作製および電池特性 の測定 3 し i C o O2 (正極活物質)を80重量%、ア セチレンブラック (導電剤)を10重量%、ポリフッ化 ビニリデン (結着剤)を10重量%の割合で混合し、こ れに1-メチル-2-ピロリドンを加えてスラリー状に してアルミ箔上に塗布した。その後、これを乾燥し、加 圧成形して正極を調製した。人造黒鉛(負極活物質)を 90重量%、ポリフッ化ビニリデン(結着剤)を10重 量%の割合で混合し、これに1-メチル-2-ピロリド ンを加えてスラリー状にして銅箔上に塗布した。その 後、これを乾燥し、加圧成形して負極を調製した。そし て、ポリプロピレン微多孔性フィルムのセパレータを用 い 上記の電解液を注入してコイン電池(直径20m m、厚さ3.2mm)を作製した。このコイン電池を用 いて、室温 (20℃) 下、0.8mAの定電流で4.2 Vまで充電した後、終止電圧4.2Vとして定電圧下に 合計5時間充電した。次にO.8mAの定電流下、終止 電圧2.7 Vまで放電し、この充放電を繰り返した。初 期放電容量は、1M LiPFs+PC/EC/DEC (容量比) = 5/25/70を電解液として用いた場合 (比較例2)と比較してその相対容量として算出し、 0.98であった。50サイクル後の電池特性を測定し たところ。初期放電容量を100%としたときの放電容 量維持率は90.1%であった。また、低温特性も良好 であった。コイン電池の作製条件および電池特性を表1 に示す。

【0029】実施例2

ジ(2 - プロビニル)サルファイトを電解液に対して 2 重量%使用したほかは実施例1と同様にコイン電池を作 撃し、電池特性を測定したところ、初期放電容量の相対 容量は0.97であり、50サイクル後の電池特性を測 定したところ、放電容量維持率は90.7%であった。 また、低温特性も良好であった。コイン電池の作製条件 および電池特性を表1に示す。

【0030】実施例3

ジ(2-プロピニル) サルファイトを臨解核に対して5 重量%使用した日かは実施例1と同様にコイン電池を作 製し、電池特性を測定したところ、初期坂東容量の相対 容量は0.96であり、50サイクル後の電池特性を測 定したところ、故電容量維料率は90.5%であった。 また、低温特性も良好であった。コイン電池の作製条件 またび電池神性を表1に示す。

【0031】実験例4

アルキン誘導体としてメチル 2 プロビニルサルフェート (一般式(I)中、R1=R²=R²= 木素原子、Y メチル基、n=1)を監解液に対して2 重量%使用したほかは実施例1と同様にコイン電池を作製し、電池特性を運定したところ、初期吹電浴量が運営付きのであり、50 サイクル検の運営性を測定したところ、放電容量維持率は89.8%であった。また、低温特性を責任に示す。

【0032】実施例5

【0033】比較例1

PC/DMC (容量比) = 3/7の非水溶媒を調製し、 これにLiPF。を1Mの濃度になように溶解した。 のときアルキン誘導体は全く活加しなかった。この電 解液を使用して実施例1と同様にコイン電池を作製し、 電池特性を測定したところ、完放電しないことが分っ た。コイン電池の作製条件および電池特性を表1に示 す。

【0034】実施例6

PC/EC/DEC (容量化) = 5/25/70の非水 溶媒を調製し、これにLiPF。を1Mの濃度になるよ うに溶解して電解液を調製した後、さらにアルキン誘導 体としてジ(1-メチル-2-プロピニル)サルファイ ト [一般式 (I) 中、R1=水素原子、R2=メチル基、 R®=水素原子、X=スルホキシド基、Y=1-メチル -2-プロピニル基、n=1)を電解液に対して2重量 %となるように加えた。この電解液を使用して実施例1 と同様にコイン電池を作製し、電池特性を測定したとこ ろ、初期放電容量は、1M LiPFs+PC/EC/ DEC (容量比) = 5/25/70を電解液として用い た場合(比較例2)と比較してその相対容量として質用 し、1.02であった。50サイクル後の電池特性を測 定したところ、初期放電容量を100%としたときの放 電容量維持率は92.2%であった。コイン電池の作製 条件および電池特件を表1に示す。

【0035】実施例7

アルキン誘導体としてメチル 2 - プロピニルサルファ イト [一般式 (i) 中、R!=R2=R3=本来原子、X ニスルホキシド基、ソニメチル基、n=1] を電解液に 対して2重量%使用したほかは実施例6と同様にコイン 電池を作製し、電池特性を測定したところ、初期放電容量の相対容量は1.02であり、50サイクル後の電池 特性を測定したところ、放電容量維持率は91.8%であった。また、低温特性も良好であった。コイン電池の作製条件はよび電池特性を表して示す。

【0036】実施例8

アルキン誘導体としてジ(1-メチルー2-プロビニ ル)オギザレート(一段式(1)中、R!=水素原子 R!=メチル基、R®・水素原子、N=オギザルル基、N =1-メチル-2-プロビニル基、n=1]を電解液に 対してつ重量%使用したほかは実施網を上間様にコイン 電池を作製し、電池特性を測定したところ、初期放電容量の相対容量は1.02であり、50サイル後の電池 特性を測定したところ、放電容量維持率は91.9%で あった。また、低温特性も良好であった。コイン電池の 作製条件および電池特性を表しに示す。

【0037】実施例9

アルキン誘導体としてメチル $2- \gamma$ ロビニルオギザレート(一般式(1)中、R 1 =R 2 =R 3 =米素原子、X 2 +オギザリル基、 2 =メナル基、 2 =1)を電解液に対して2重量%使用したほかは実施例6と同様にコイン電池を作製し、電池特性を測定したところ。初期放電容量性を測定したところ。次電容量維持率は91.1%であった。また、低温特性も良好であった。コイン電池の作製条件および電池特性も良好であった。コイン電池の作製条件および電池特性を表りに示す。

【0038】実施例10

正極活物質として、LiCoO₂に代えてLiMn₂O₄を使用し、アルキン誘導体としてジ(2-プロビニル)
サルファイトを2重量%使用したはかは実施例らと同様
に電解液を調製してコイン電池を作製し、電池特性を測
定したところ、初期放電容量の相対容量は0.83であ
り、50サイクル後の電池特性を測定したところ、放電
容量維持率は93.1%であった。コイン電池の作製条
件および電池特性を表」に示す。

【0039】実施例11

正極活物質として、LiCoO₂に代えてLiCo₀.2N io₂のを使用し、アルキン誘導体としてジ(2 ープロピール)サルフィトを電影体に対して2重率使用したほかは実施何6と同様に電解液を調製してコイン電池相対容量は1、19であり、50サイクル後の電池特性を測定したところ、放電容量維持率は90、5%であった。コイン電池の作契条件および電池特性を表1に示った。

【0040】実施例12

負極活物質として、人造黒鉛に代えて天然黒鉛を使用 し、アルキン誘導体としてジ (2 - プロピニル) サルフ マイトを電解液に対して 2重量%使用したほかは実絶例 6と同様に電解液を調製してコイン電池を作製し、電池 特性を測定したところ、初期放電容量の相対容量は1. 02であり、50サイクル後の電池特性を測定したところ、放電容量維持率は93.2%であった。コイン電池 の作製条件および電池特性を表1に示す。

【0041】比較例2

PC/EC/DEC (容量比) = 5/25/70の非水 溶媒を調製し、これにしiPF。を1Mの濃度になるよ うに溶解した。…のときアルキン誘導体は全く添加しな かった。この電・液を使用して実施例6と同様にコイン 電池を作機し、高池特性を測定したところ、放電容量維 特率は81.8 号であった。コイン電池の作製条件およ び電池特性を表しに示す。

[0042]

【表1】

	正權	負權	化合物	添加 量 wt%	電解液組成 (容量比)	初期放電容量 (相対 値)	50サイクル 放棄維持 率%
実施例 1	LiCoO ₂	人造	ジセープロピニル)サル ファイト	0.5	IM LiPF, PC/DMC=3/!	0. 98	90. 1
実施例 2	LiCoO ₂	人造 異鉛	ジ(2-プロピニル)サル ファイト	2	1M LiPF ₆ PC/DMC=3/7	0. 97	90. 7
実施例 3	LiGoO ₂	人造 異鉛	ジ(2-プロピニル)サル ファイト	5	1M LIPFa PC/DNC=3/7	0. 96	90. 5
実施例 4	LiCeO ₂	人造 無鉛	メチル 2-プロピニル サルフェート	2 .	IM LIPF _e PC/DMC=3/7	0. 97	89. 8
実施例 5	LiCoO ₂	人造黑鉛	ジ(2-プロピニル)オギ ザレート	2	1M LiPF ₆ PC/DHC=3/7	0. 97	90.2
比較例 1	LiCoO ₂	人造	なし	0	1M LiPF ₆ PC/DHC=3/7	0	充放電 しない
実施例	ĻiCoO₂	人造 健熙	ジ(1-メチル-2-プロピ ニル)サルファイト	2	1M LiPFs PC/EC/DEC=5/25/70	1. 02	92.2
実施例 7	LiCoO ₂	人造	メチル 2-プロピニル サルファイト	2	1M LiPF ₆ PC/EC/DEC=5/25/70	1. 02	91.8
実施例 8	LiCoO ₂	人造	ジ(1-メチル-2-プロビ ニル)オギザレート	2	1M LiPF ₆ PG/EG/DEC=5/25/70	1. 02	91.9
実施例 9	LiCoO ₂	人造	メチル 2-プロピニル オギザレート	2	1M LiPF _E PG/EG/DEC=5/25/70	1. 03	91. 1
実施例 10	Li Nn ₂ O ₋₄	人造	ジ(2-プロピニル)サル ファイト	2	1M LiPF ₈ PC/EC/DEC=5/25/70	0. 83	93. 1
実施例	LiCo _{0.2} Ni _{0.6} O ₂	人造黑鉛	ジ(2-プロピニル)サル ファイト	2	1M LiPF ₆ PG/EG/DEC=5/25/70	1. 19	90. 5
実施例 12	LiCoO ₂	天然	ジ(2-プロピニル)サル ファイト	2	1M LiPF ₆ PC/EC/DEC=5/25/70	1. 02	93. 2
比較例	LiCoO ₂	人造集鉛	なし	0	1M LiPF ₆ PC/EC/DEC=5/25/70	1	81.8

【0043】なお、本発明は記載の実施側に限定されせ、発明の趣旨から容易に類値可能な様々な組み合わせが可能である。特に、上記実施側の溶様の組み合わせは限定されるものではない、更には、上記実施側はコイン電池に関するものであるが、未発明は円筒形、角柱形の

電池にも適用される。

[0044]

【発明の効果】本発明によれば、広い温度範囲でのサイクル特性や電気容量、更には保存特性などの電池特性に 優れたリチウム二次電池を提供することができる。

フロントページの続き

山口県宇部市大字小串1978番地の10 宇部 興産株式会社宇部ケミカル工場内

(72)発明者 松森 保男

山口県宇部市大字小串1978番地の10 宇部 囲産株式会社宇部ケミカル丁場内 Fターム(参考) 5H029 AJ03 AJ04 AJ05 AJ07 AK03 AL03 AL06 AL07 AL12 AM02 AM03 AM04 AM05 AM07 CJ08

EJ11 HJ02